PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number: 2003-308890 (43)Date of publication of application: 31.10.2003

(51)Int.Cl.

H01M 14/00 H01L 31/04

(21)Application number : 2002-111522 (22)Date of filing : 15.04.2002

HOIL 01/04

(71)Applicant : BRIDGESTONE CORP (72)Inventor : NAKAZAWA KAZUMA

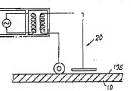
> SUGIO DAISUKE INO FUMITAKA

(54) SOLAR BATTERY AND ITS MANUFACTURING METHOD

treatment, ultraviolet treatment or ozone treatment.

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a solar battery utilizing a photocatalyst, particularly, a solar battery having a largely wide utilization range by allowing convenient formation of a photocatalyst layer. SOLUTION: In the solar battery, a light-transmissive conductive film to be an anode electrode is formed on a transparent resin plate surface of a soft material, hydrophilic treatment is given to the surface, a titanium oxide aqueous solution is applied thereto to form the photocatalyst layer, the surface is impregnated with a pigment sensitizer, and the transparent resin plate surface having the conductive film to be the cathode electrode is formed as a counter electrode with an electrolytic solution layer therebetween. The titanium oxide aqueous solution forming the photocatalyst layer is an anatase titanium oxide aqueous solution, and the hydrophilic treatment is corona discharge treatment, plasma discharge



P. 1-2

Claim 1. A solar cell characterized in that:

an optically transparent conductive layer to be used as an anode is formed on a transparent resin board surface:

the surface of said conductive layer is provided with a hydrophilic treatment;

said surface is coated with an aqueous solution of titanium oxide, whereby a photocatalytic layer is formed:

the surface thereof is impregnated with a dye sensitizer; and

a conductive layer serving as a cathode electrode is formed as a counter electrode, with an electrolyte layer sandwiched in-between.

Claim 3. The solar cell described in Claim 2 wherein said transparent resin board surface is made of a PET, PP, PC or acrylic resin film.

P. 3

[0006]

The aqueous solution of titanium oxide forming sald photocatalytic layer is an aqueous solution of anatase titanium oxide, and preferably contains amorphous type titanium peroxide. A photocatalyst is formed on the conductive film by baking it at a temperature of 60 to 160 degrees Colsius.

[0027]

The following describes the corona discharge treatment as a first example of the hydrophilic treatment. When the surface of the coated layer is provided with corona treatment, a highly reactive activating group is generated on the surface of the coated layer due to the collision of electrons by the corona discharge and the action of the ozone and ultraviolet rays generated on a secondary basis. This process enhances the wettability and reaction properties with respect to the coated layer, and greatly improves the adhesive property.

[0029]

In the hydrophilic treatment of the aforementioned surface by corona discharging and various other forms of processing to be described later, the contact angle of water is preferably in the range from 10 to 40 degrees. If the contact angle is equal to or greater than 40 degrees, the aqueous solution to be coated will be repelled and uniform film coating will be difficult. When the contact angle is equal to or greater than 10 degrees, a sufficient amount of aqueous solution can be coated.

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-308890 (P2003-308890A)

(43)公開日 平成15年10月31日(2003, 10, 31)

	The second secon		
(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	テーマコート*(参考)
H 0 1 M 14/00		H 0 1 M 14/00	P 5F051
H 0 1 T. 31/04		H 0 1 L 31/04	Z 5H032

審査請求 未請求 請求項の数26 OL (全 7 頁)

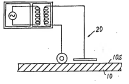
(21)出願番号	特顧2002-111522(P2002-111522)	(71)出額人	000005278
			株式会社プリヂストン
(22)出顧日	平成14年4月15日(2002.4.15)		東京都中央区京橋1丁目10番1号
		(72)発明者	中沢 一真
			川崎市多摩区中野島4-21-20
		(72)発明者	杉生 大輔
			東京都小平市小川東町3-5-5-455
		(72)発明者	井野 文隆
			東京都西東京市西原町4-3-32-9-
			303
		(74)代理人	100086896
			弁理士 鈴木 悦郎 (外1名)
			最終百に続く

(54) 【発明の名称】 太陽電池及びその製造方法

(57)【要約】

【課題】本発明は、光触媒を利用した太陽電池に関する ものであり、詳しくは、光触媒層の形成を簡便ならし め、かつ太陽電池の利用範囲を大きく広げようとするも のである。

【解決手段】未敬之素材の適明樹脂板面にアノード電極 となる光造曲性の導電性機を形成し、この表面を観水処理し、酸化チクン水溶液を進布して光弛集層を形成し、この表面に色素物差別を合張させ、電解液関を終んで、対極として、カソード電極となる導電性膜を有する透明 棚を形成されてなる人際電池であり、上記光触媒層を形成されてなる人際電池であり、上記光触媒層を形成する酸化チタン水溶液はアナター生型酸化チタン水溶液で、上記観水処理がコロナ放電処型、アラズマ放電処理、紫外線処理、オアン処理である。



【特許請求の範囲】

【請求項1.1 透明期断款加にアノード電極となる光透 過性の導電性膜を形成し、該導電性膜の表面を積水処理 し、酸化チタン水溶溶を塗布して光触媒層を形成し、こ の表面に色素増燃剤を含浸させ、電解程層を挟んで、対 極として、カソード電極となる導電性膜を有する透明観 財産面が現成されてなることを特徴とする太陽電池

【請求項2】 上記透明樹脂板面が柔軟性のある素材で ある請求項1記載の太陽電池。

【請求項3】 透明樹脂板面がPET、PP、PC、アクリル樹脂フィルムである請求項2記載の太陽電池。

クリル朝間フィルムである前ボリスに歌が込ん時味他。 (請求項4] 上記光触媒層を形成する酸化チタン水溶液はアナターゼ型酸化チタン水溶液である請求項1乃至 3いずれか1項記載の太陽電池。

【請求項5】 上記酸化チタン水溶液がアモルファス型 過酸化チタンを含有する請求項1万至4 いずれか1 項記 載の太陽電池。

【請求項6】 光触媒を導電膜に形成する際に、60~ 160℃で焼き付けて形成する請求項1乃至5いずれか 1項記載の太陽電池。

【請求項7】 上記親水処理がコロナ放電処理である請求項1万至6いずれか1項記載の太陽電池。

【請求項8】 上記親水処理がプラズマ放電処理である 請求項1乃至6いずれか1項記載の太陽電池。

請求項1乃至6いずれか1項記載の太陽電池。 【請求項9】 上記親水処理が紫外線処理である請求項

1 乃至6いずれか1 項記載の太陽電池。 【請求項10】 上記親水処理がオゾン処理である請求 項1万至6いずれか1項記載の太陽電池。

【請求項11】 上記電解液がレドックス酸化還元溶液 である請求項1万至10いずれか1項記載の太陽電池。 【請求項12】 上記電解液が1。一/12 水溶液である 請求項11項記載の太陽電池。

【請求項13】 上記電解液が多孔質シートに含浸させ か請求項1万至12いずれか1項記載の太陽電池。

【請求項14】 適明樹脂板面にアノード電極となる光 遊過性の準電性整を形成し、該線電性膜の表面ご軽水処 更に、配化チラン本溶液を塗布して光性媒層を形成し、 更にこの表面に色素増感剤を含没させ、電解液層を挟ん で、対極として、カソード電板となる等電性膜を有する 透明樹脂板面が形成されてなることを特徴とする太陽電 液の脚脂を面が形成されてなることを特徴とする太陽電 液の脚脂が成

【請求項15】 上記透明樹脂板面が柔軟性のある素材である請求項14記載の太陽電池の製造方法。

【請求項16】 透明樹脂板面がPET、PP、PC、アクリル樹脂フィルムである請求項15記載の太陽電池の製造方法。

【請求項17】 上記光触媒層を形成する酸化チタン水 溶液はアナターゼ型酸化チタン水溶液である請求項14 乃至16いずれか1項記載の太陽電池の製造方法。

【請求項18】 上記酸化チタン水溶液がアモルファス

型過酸化チタンを含有する請求項14乃至17いずれか 1項記載の太陽電池の製造方法。

【請求項19】 光触媒を導電膜に形成する際に、60 ~160℃で焼き付けて形成する請求項15乃至18い ずれか1項記載の太陽電池の製造方法。

【請求項20】 上記親水処理がコロナ放電処理である 請求項14乃至19いずれか1項記載の太陽電池の製造 方法

【請求項21】 上記親水処理がプラズマ放電処理である請求項14乃至19いずれか1項記載の太陽電池の製

【請求項22】 上記親水処理が紫外線処理である請求 項14乃至19いずれか1項記載の太陽電池の製造方 法

【請求項23】 上記親水処理がオゾン処理である請求 項14乃至19いずれか1項記載の太陽電池の製造方 法。

【請求項24】 上記電解液がレドックス酸化還元溶液 である請求項14乃至23いずれか1項記載の太陽電池 の製造方法。

【請求項25】 上記電解液が I₃-/I₂ 水溶液である 請求項24項記載の太陽電池の製造方法。

【請求項26】 上記電解液が多孔質シートに含浸させた請求項14乃至25いずれか1項記載の太陽電池の製造方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光触媒を利用した 太陽電池に関するものであり、詳しくは、その構成を改 良して太陽電池としての利用範囲の拡大を目的としたも のである。

[0002]

【従来の技術】温式の太陽電池は、一対の電極と電解質 とから構成され、上記電路はガラスの表面に光途過代の 例えば低化熱からなる事電性層を設けて構成されるのが 一般的である。そして、電池の心臓部である光触線層は 能化チタンの粉末をポリエチレングリコールに混ぜ、ベ 一入ト状にして導電性層上に連布して500℃の高温で 焼き付ける方法が採られている。

【0003】 しかるに、上配した従来の方法にあって は、光触媒層の高温での焼を付けによりエネルギーを多 く必要とし、ライフサイクルコストが上昇し、環境を悪 化させることとなっている。更には、透明板にガラス基 板を用いているためにその他用範囲が限定されていた。 【0004】

【発明が解決しようとする課題】本発明は以上のような 従来の技術を改良することを目的としたものであり、特 に言えば、光触媒層の形成を簡便ならしめ、かつ太陽電 港の利用説明を大きく広げようとするものである。

[0005]

【課題を解決するための手段】木券門の第1は、透明樹 脂板面にアノード電船となる光途過性の導電性膜を形成 し、この表面を観火処理し、酸化チタン水溶液を塗布し て光触媒層を形成し、この表面に色素地感剤を含液さ せ、電解溶膜を挟んで、対極として、カソード電船とな 合業性機を有る透明機能成形形成されてなると を特徴とする太陽電池であり、好ましくは、上記透明樹 脂板面が柔軟性のあるPET、PP、PC、アクリル樹 脂板面が柔軟性のあるPET、PP、PC、アクリル樹 脂板面が柔軟性のあるPET、PP、PC、アクリル樹

【0006】上記光触媒層を形成する酸化チタン水溶液 はアナターセ型酸化チタン水溶液であり、数ましくは、 酸化チタン水溶液がアモルファス型過酸化チタンを含有 するもので、光触媒を棒電膜に形成する際に、60~1 60℃で焼き付けて形成するものである。

【0007】更に好ましくは、上記親水処理がコロナ放 電処理、プラズマ放電処理、柴外級処理、オアン処理を 行うのがよく、親水化による水の接触角は10~40度 程度がよい。

(2008) 電解液について述べれば、電解液がレドックス酸化過元溶液であり、特にIs/J: 水溶液で、るの電解液が多月返シートに冷憩させた大陽電池で、る。 (2009) 未発明の第2は、透明樹脂板面にアノード電径なる光透過性の導電性限を形成し、この表面を観水心理し、酸化ケシン水溶液を造れて光速域配成し、更にこの表面に色素相密剤を含浸させ、電解液層を挟んで、対極として、カツード電径となる準電性患を有方急時間膨低が形成されてなることを特徴とある時間、低級が形成されてあることを特徴とある時間、低級が形成されてあることを特徴とある時間、電池の製造方法であり、上記透明樹脂板面が何えばPET、PP、PC、アクリル樹脂フィルム等の柔軟性のある素材である。

【0010】上配光触媒層を形成する酸化チタン水溶液 はアナターゼ型酸化チタン水溶液であり、好ましくは、 酸化チタン水溶液がアモルファス型過酸化チタンを含有 するもので、光触線を薄電膜に形成する際に、60~1 60℃で焼き付けて形成するものである。

【0011】更に好ましくは、上記県水処理がコロナ放電処理、アラズマ放電処理、禁外線処理、オソン処理を 行うのがよく、親水化による水の接触角は10~40度 程度がよい。

【0012】電解液について述べれば、電解液がレドックス酸化還元溶液であり、特に1g-/1g 水溶液で、この電解液が多孔質シートに含浸させたものである。 【0013】

【発明の実施の形態】本祭明を第10条明に書かいて更 に具体的に実施の形態について述べれば、透明期節数面 にアノード電極となる光透始性の準健性膜を形成し、こ の表面をコロナ放電処理、アラズマ放電処理、郷外線処 理、オソン処理等を行って競火処理し、酸化チクン水溶 液を値布して低温にて焼き付けて光触媒用を形成し、更 にごの表面に色紫層を形成し、電解液層を挟んでカソー

ド電極となる導電性膜を形成してなる太陽電池である。 【0014】さて、光触媒を利用した太陽電池としての 形態を述べれば、反応原理としては太陽光等の光を受け たいわゆる光触媒といわれるチタニア (TiO2) がそ の電子eを受けて電極へと引き渡し、その後チタニア電 極に残ったホール (h+) は電解質のヨウ素イオンを選 元し、1 を1。へと変える。この還元されたヨウ素イ オンは対極で再び電子を受けて酸化され、両極間をサイ クルすることによって電池となるというものである。 【0015】このための太陽光の吸収範囲を広げるため に通常は光触媒層の表面に色素の層を形成する(或いは その内部に吸着することも含む)ことが行われる。即 ち 色素の層によって太陽光の吸収範囲を広げ、これと 電解質の界面に照射された入射光によって酸化チタンの 表面に形成された色素と電解質が接触する界面では、光 によって励起されたヨウ素 (I-) イオン3個が電子e 2個を放出してヨウ素 (I3-) イオンに酸化される。そ してこのヨウ素 (I a -) イオンは電界によって電極へ移 動してここで電子e2個を受けとってヨウ素(I-)イ オンに還元されるもので、電解質は酸化還元体として作

【〇016】ここで光触蝶とはその結晶の伝導帯と価電子帯との間のエネルギーギャップよりも大きなエネルギーの光を照射したきた信電子帯の電子の販売が生じて伝導電子と正孔を生成しる物質をいい、上記活性化されて光絶媒体が空気中の水分や酸素から活性酸素を作り出し、この活性素により空気中の有機物や機関ガスと反応する。光触媒脈化物としてはアナターゼ型酸化チタン、ルチル型酸化が出いられる。中でもゾル長のアナターで型酸化ケランでは、酸化燃料、三酸化、ビスマス等の能性が明いられる。中でもゾル長のアナターで型酸化ケランで10。が好きしい、ゾル状のものは接触する相手側が親水性であれば、極めて平滑な面を構成することとなるからである。

用する。

【0017】太陽電池を構成する透明樹脂板が柔軟性の ある素材であり、例えば、PET、PP、PC、アクリ 小樹脂フィルムで、光触媒層を形成する際の焼成温度で 軟化しない透明な樹脂フィルムが用いられる。

【0018】光触媒層を構成する材料としては、光触媒 機能を有するアナターゼ亜酸化チタンやルナル型酸化チ タン等を含有する光触媒体が用いられるが、光触媒模能 を有なないアモルファス型強能化チタンゲル学と、上記 光触媒機能を有する光触媒体との混合物を含有したもの であってもよく、過酸化チタンは光地媒機能を発揮する 節化チタンのバインゲーの使見を立ちものである。

[0019]光触媒の光勁球に用いる光源としては太陽 光がそのまま利用できる。そして、光齢はに応じて基材 表面が観水化されるためには、励起光の環境は0.00 1mw/cm²以上、好ましくは0.01mw/cm² 以上、更に好ましくは0.1mw/cm²以上とするの がよい。 【0020】ここで、光地線性酸化素成子が外気と接するように霧出した光地線準温限信いいて達べると、基本的には光地線株を含有するコーティング組成物を導電性膜の表面に固着せしめることによるもので、上型コーティング組成物の建築方法としては、スプレー法、ディーアで、フローティング法、ロール法、副毛徒り等の公知の方法が採用される。即ち、後途するようにコロナが配拠回した表面に水とチンが概念と含む水香送塗造布して酸化チタン塗膜層を形成するものであり、この光触媒原の娘を付け温度は60~160℃で30~60分間の後成で十分である。

[0021]光触媒能を有するアナターゼ型「102の 膜厚は0.01~1.0μm、好ましくは0.05~ 0.5μm、更に好ましくは0.1~0.3μmであ り、0.01μm以下であるとピンホール等の塗装の欠 路等の不異合が出やすくなり、1.0μm以上では、光 の干渉に上を指のの複数が変くなる。

[0002]かかる光触媒類は、酸化チタン下10。の表面にルテニウム館体かなても無解を形成成いは吸着せて構成される。かかる色素としては、太陽が20次鉄 範囲に吸収機能が定等される物質であればよく、ルテムの錯体のほかに、クロロフィル、ローヴミンがある。
[0023]電解液としてはレドックス酸化塩元溶液が用いるれ、具体的にはが20%射は電子気件おこよって契める複数の側が火炬の間を光速に変化する際よって昇めな地が火炬の間を光速に変化する際よって昇のなってが、20%として用いることができる。このよう定性格を書する際イオンカップルとして、ヨウ素(「1 / 1/g)の他に、例えば異様(Brg)/目

r・)、塩素(C10・/C1・)などのハロゲンカップルがある。イオン化の程度は1>Br>C1となる。尚、電解液は布、低等にて代表される多孔質材に合浸して使用されるのが一般的である。

【0024】尚、電極は通常はSnO2 が選択され、更 にその上に光触媒厚を設けて構成されるが、光触媒薄層 の形成は比較的難しい技術を要しており、できるだけ平 易な工程で薄層が形成されるのがよい。

【0025】本発明では酸化縄の表面を親水性となし、 この上に光触媒体を含有する水溶液を塗布し、これを低 温にて焼き付けて光触媒層を形成するものであって、こ のようにすることによって薄く平滑な光触媒層が形成さ れることになる。

【0027】ここで親水化処理の第1例としてコロナ放電処理について説明する。途布層表面をコロナ放電処理する、途布層表面の表面には上記コロナ放電による電子の衝突や二次的に発生するオゾンや紫外線の作用により、

反応性の高い活性基が発生するので、塗膜層とのぬれ特 性や反応性を向上させることができ、接着性が極めて向 トすることとなる。

【0028】ここでコロナ放電処理を説明する。図1に 赤すように、被処理物であらパネル・10の処理面105 に、コロナ放電整理20により上記処理面105をコロ ナ放電処理する、上記処理面105は、上記コロナ放電 による電子の衝突や二次的に発生するオゾンや素外線の 作用により、反便化の高い液性基が発生するので、上記 処理面105のぬれ特性や反応性を向上させることがで

[0029]前、コロナ放電処理及び検送する各種処理 による当該表面の報水化は、水の接触角は10~40度 規度がよい、40度以上であると塗布される水溶液をは じいて均一な塗敷を得ることが難しくなり、又、10度 以上であれば水溶液を十分に塗膜することができるから である。

【0030】上記コロナ放電処理装置20は、図2に示 すように、上記処理面108に近接して設置される第1 の電極21と、上記第1の電極21と被処理物10に対 して同じ側に、上記第1の電板21に近接して設置され た第2の電極22との間に、高周波発掘器23Aと高圧 トランス23Bとを備えた高電圧発生装置23により、 高電圧の高周波電圧を印加して上記電極21、22間に コロナ放電を発生させるもので、具体的には、上記第1 の電極21は、上記処理而10Sの表面を回転しながら 移動するロール状の被覆部材24により被覆されたステ ンレス製棒から構成される。又、第2の電極22はステ ンレス製の平板から構成され、上記被覆部材24の回転 に伴って、上記第1の電極21と所定の距離を保持しな がら上記処理面108上を移動する。従って、上記第1 の電極21と第2の電極間でコロナ放電を発生させなが ら、上記第1の電極21と第2の電極を処理面10S上 に沿って移動させることにより、上記処理面10Sを均 一にコロナ放電処理することができる。尚、被処理物を 互いに対向する故電電極と対向電極との間に設置するタ イプのコロナ放電処理装置を用いてもよいことは勿論で ある。

【0031】次に、図3(a)に示すように、上記コロナ放電処理した処理面108に光触媒体を含有する水溶液を整布し、これを低温にて焼き付けて光触媒層12を形成するものであって、このようにすることによって薄く平衡な光触媒層が形成されることになる。

【0032】この光触媒層12としては、例えば、図3 (b)に示すように、上記コロナ放電処理された処理面 105上に能化チタン層12(建康層)が形成される。 かかる層12は光触媒機能を有するアナターゼ型酸化チ タン (TiO₂)やルチル型酸化チタン (TiO₂)等 の光触媒体から形成されるが、光触媒機能を有さないア モルファス型基酸化チタン/アル等と、上記光触媒機能を 有する光触媒体との混合物を含有したものであってもよ い。

[0033]かかるコロナ炭電処理した後に塗布して形成した上記の途票間は、発生した電子の衝突等により反応性の高い活性素が発生するので、水の接触角がかさく、かれ性や反応性も高く優れた途頭層を得ることができる。以下の処理手段にあっても水の接触句はかさく、みれ性や反応性も高く優けた途頭層が得られる。

【0034】本発明における表面処理の第2は、紫外線 処理を行うことで被処理表面 (通常は樹脂表面)を親水 化するものであり、その紫外線の波長が150~365 nmであることが好ましい。波長が365nm以上の紫 外線では、樹脂表面の親水化を十分に行うことができ ず、一方、広範囲で使用されている紫外線ランプから1 50nm以下の波長を得ることは困難だからである。更 に、上記紫外線処理をする際に、空気、水蒸気、オゾン 雰囲気下で行うことが好ましく、空気中の酸素やオゾ ン、水を反応させることで、表面にカルボニル基、カル ボキシル基、水酸基等を生成させ、表面を親水化させる ことによって水系塗料を均一かつ強固に塗工しやすくす るからである。特に、材料表面に水を付着させ、紫外線 処理を行うと表面の親水化効率を上げることができる。 【0035】紫外線処理装置に用いられる紫外線光源と しては、低圧紫外線ランプが好ましい。低圧紫外線ラン プは、254nmと184、9nmの光を主成分とし た、短波長がピークとなっており、照射されるエネルギ 一は非常に大きく、基材の親水化に適しているからであ る。即ち、処理する表面に所定の距離を保ちつつ紫外線 を照射していくことにより、表面を均一に処理すること ができる。

【0037】アーク航電の発生の際に生じる電離したガスの電子による自由電子とされたよる局外イン放大電離をれていない中性ガスからなり、正電荷と負電荷の夫々の高度が等しく電気前の中性状態に有るガスをアラズというが、被迎表前はこのブラマ大航電処理による電子の原染や、処理雰囲度中に含まれる気体の作用により、反応性の高い活性基が発生するので、かれ性や反応性の止させることができるものである。それにより、前的の処理と同じくこの層上に形成される表面層との接着性が極めて向上させるととができるものである。それにより、前的の処理と同じくこの層上に形成される表面層との接着性が極めて向上させるととなる。

【0038】図4はブラズが成立処理装置40の販要であるが、チャンパー41内に処理面105に近後して設定される第10電格42と、上記第10電格42と上記第20電格42と上記の2番点。五年トランス4を備えた電源装置45を積入していてある。チャンパー41は変速がフイもと気体がンベ47を備え、チャンパー41は変速がフイもと気体がンベ47を備え、チャンパー41は7ラズで放電を発きさせて、気体を活性化させて処理面105と均一に処理するものである。図4における処理面105への建限目12年の形成も同様である。

【0039】尚、オゾン処理についても特に言及はしないが、適当なオゾナイザーを用いて被処理表面を処理し、水の接触角を上記のような関係とする処理を行うこととなる。

[0040]

【実施例】(実施例1:コロナ放電処理)

1)厚外1004mのPBTフィルム(A)上にSnO。 履 (アノード電路) 8)を設け、出力9 KWのにコリナルを選型を能した。 別型条件は放電電化からの距離を30mmに保ち、30mm/砂のスセードで均一にコナ放電処理を施した。水の接触角は20度である。そして、アモルファス型過酸化チタンと光触媒能をもつアナター生型酸化チタンの混合水溶液(TAK エ 7 0、17 の重量の影能化チタンと対解性の変化チタン、過酸化チタンをも水溶液(アムでは、15 のより、過酸化チタン・3 は下のより、17 0 の mi となるように値布する。これを3回線り返し、整定で使送させた後、140℃で30~60分段成(C)した。

【0041】2)有機色素としてルテニウム色素Ru (etcbpy)₂ (NCS)₂ · 2CH₃ CNの3× 10⁻⁴mo1/1エタノール溶液にして、1)のガラス 板を10時間浸漬して酸化チタン層に吸着させた

【0042】3)電解液(E)として、ヨウ化リチウム 0.5M水溶液とヨウ素0.05M水溶液を1:1で混合したものを用いた。

【0043】そして、1) におけるSnO2 層(F) を 設けたPE Tフィルム(G)を対極(カソード電極)と し、この間に3) の電解液を封入し、端部をテープにて シールした。

[0044] 2枚のSn0。間に電圧計を接続し、晴れの日に太陽光を当てたところ、0.7Vの起電力を生じた、かかる電池は柔軟性を有し曲げることができる。このため、従来のガラス基板を使用した太陽電池には全くできない、曲面への取り付けるできる表陽電池となった。図与は4号んれた電池の主要部の画面関である。

【0045】(実施例2:紫外線処理)コロナ放電処理

の代わりに、紫外線処理装置(センジニアリング駅SU V110GS36)を用い、処理面と低圧紫外線ランプ との距離を1.5cmに保って、常圧にて5分間、紫外 線処理を行った。水の接触角は25度であった。次い で、実施側12同様とが理を行って光鉄線層を形成し湿 式大層電池を得た、起電力の、68とを省た。

【0046】(実施例3:プラズマ放電処理)チャンバー内を真空引き後、酸薬を売填し、圧力1ものrrとし、100Wの電圧を5分かけ放電処理した。水の接触角は20度であった。次いで、実施例1と同様な処理を行って光速緩弾を形成し選式太陽電池を得た。電池の起

【0047】(実施例・4) オゾナイザー装置を用いて 表面処理を行った。水の接触角は20度であった。次い で、実施例1と同様な処理を行って光触媒層を形成し湿 式太陽電池を得た。起電力0.7Vを得た。

電力は0.71 Vであった。

【0048】 (比較例) 総未の技術では、本売門のPE アフィルムに代えてガラス基板を用い、光触媒層を構成 する版化チタン(下io,) シェオトングリコールに溶 かして分散させたものを、ガラス基板上にスパックリン がで設けた300、上にコーティングレス400つ5 ○での高温下で敷制間焼成し固化させることとなり、熱 エネルギーのロスは勿論のこと、影准工程の管理上も極 がて能しいものであった。

[0049]一方、本発明にあっては、過酸化チタン/酸化チタン/最合物/冷溶液を塗布したものを比較的医温化で加速かるとと、過酸化チタン粒子を規成でき、簡単に光触媒層を形成できることとなった。勿論、従来の太陽電池では曲面には該著できないが、本発明の太陽電池では曲面の、の取り付けるできる。

[0050]

【発明の効果】低温で光触媒層を焼成できるため太陽電 他が安くでき、環境に対する負荷も少なく製造できるこ ととなる。このため、自然エネルギーを十分に利用でき るようになり、環境保全に苦与し、次世代エネルギーと して期待できる。そして、曲面への装着もできるため、 その利用分野が極めて広くなった。又、ガラエ基材に比 べ軽量化が可能となったもので、住宅の屋根等にこの太 陽電池を乗せる際に建物の補強が不要となる等の特徴が ある

【図面の簡単な説明】

【図1】図1は本発明のコロナ放電処理による処理法を 示す図である。

【図2】図2は本発明のコロナ放電処理装置の構成を示す図である。

【図3】図3は本発明の塗膜層の形成工程を示す図である。

【図4】図4は本発明のプラズマ放電処理装置の構成を 示す図である。

【図5】図5は得られた電池の主要部の断面図である。 【符号の説明】

10…基材、

10S…処理而

12…塗膜層、

20・コロナ放電処理装置、

21…第1の電極、

22…第2の電極.

23…高電圧発生装置、

24…ロール状の被覆部材、

40・・プラズマ放電処理装置、

41・・チャンバー、

42…第1の電極、

43・第2の電極、

44…高圧トランス、

4 5··電源装置、

46・・真空ポンプ、

47·・気体ボンベ、 A·・PETフィルム、

A. PEIJINA

B・・アノード電極、

C··光触媒層、 D··色素、

E·電解液、

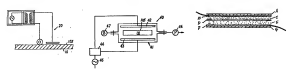
F・・カソード電極。

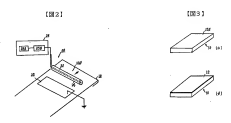
G.PETTINA.

[図1]

[図4]

【図5】





フロントページの続き

Fターム(参考) 5F051 AA14 CB13 CB29 FA03 FA30

GA05

5H032 AA06 AS16 BB00 BB02 BB05 BB07 CC16 EB02 EB03 EB04 EB09 EB15 EB18 HH06